# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

(43)Date of publication of application: 26.06.1982

(51)Int.CI.

CO9C // C08K 9/04

(21)Application number: 55-178688

(71)Applicant: TOKUYAMA SODA CO LTD

(22)Date of filing:

19.12.1980

(72)Inventor: KIDA YASUJI

YOMO KAZUO ADACHI NOBUO

# (54) PRODUCTION OF SURFACE-TREATED INORGANIC MATERIAL

#### (57) Abstract:

PURPOSE: To treat effectively the surface of an inorg, material to improve the dispersibility and the compartibility of the inorg. material in polymers when used as a compounding additive, by polymerizing a monomer in a vapor phase and in the presence of powdered inorg. material on which a liquid free radical-generating initiator

CONSTITUTION: 0.1W50ml (per100g of powdered inorg. material) of a liquid free radical-generating initiator (a compd. having a decomposition temp. of 100° C or lower and a b.p. of 150° C/mmHg or lower, such as t-butyl peroxypivalate) is uniformly deposited on the surface of powdered inorg. material such as aluminum hydroxide or silica having an average particle size of 0.001W100n. Then a radical polymerizable monomer such as vinyl chloride is polymerized in a vapor phase and in the presence of the above inorg material at 20W150° C to produce a surface-treated inorg. material.

#### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision

of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

## (9) 日本国特許庁 (JP)

10 特許出願公開

# ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭57—102959

60Int. Cl.3 C 09 C 3/10 // C 08 K 9/04

識別記号

CAM

庁内整理番号 7102-4 J 6911-4 J

43公開 昭和57年(1982)6月26日

発明の数 審査請求 未請求

(全 4 頁)

### 60表面処理無機物質の製法

者

昭55-178688

@特 ②出

願 昭55(1980)12月19日

72発 明 木田泰次

徳山市御影町1番1号徳山曹達

株式会社内

四方和夫 ⑫発 明 者

徳山市御影町1番1号徳山曹達 株式会社内

70発 明 者 安達信夫

徳山市御影町1番1号徳山曹達

株式会社内

徳山曹達株式会社 砂出

徳山市御影町1番1号

蚏

1. 発明の名称

表面処理無機物質の製法

特許請求の範囲

粉粒状無機物質に散状ラジカル開始剤を均 一に接触させた後、眩粉粒状無機物質の存在 下にラジカル重合可能なモノマーを気相で重 合させることを特徴とする表面処理無機物質 の制法

3. 発明の詳細な説明

本発明は表面処理した粉粒状無機物質の製 造方法に関する。従来より、種々の無機物質 をポリマーに添加して眩ポリマーの物性改良 がなされてきている。即ち、ポリマーの機械 的性質の改善のほか、抗プロッキング性、耐 役性の向上、あるいは増量剤として、ガーボ ンプラツク,炭酸カルシウム,シリカ,炭酸 マグネシウム、酸化チタンなど、非常化多く の無機物質が配合剤として用いられている。

しかしながら、これら無仮物質の物性はそ れぞれ粒子形状、粒径、表面の親油度などに より異なるため、そのままの状態で用いられ るだけでなく、例えばステアリン酸処理した 民国カルンウムの如く、植々の方法で無限物 質を処理して配合剤としての性能をより向上 させているのが一般的である。また、無機物 質をすめポリマーで表面処理することによつ し、ポリマーへの分散性および相容性を改良 されている。

ひかる無機物質をポリマーで装面処理する 方仏としては、一般にコーテイク法,マイク ロカソセル仏などが採用される。このうち、 直台法によるマイクロカブセル化としては、 水綵体中あるいは有飯宿放中での無磁物質表 面へのモノマーのグラント直合方法が知られ ている。ところが、これらの方法は被状媒体 の加熱,宣台後の韓迫,乾燥上程を必要とす るため、プロセス上多くのエネルギーを必要 とし、しかも煩雑である。

しかるに本発明は粉粒状無似物質に凝状ラ ジカル開始剤を均一に接触させたのち、鉄筋 粒状紙機物質の存在下にラジカル風合可能な モノマーを気相で重合して表面処理された無 磁物質の新規な製法を提供するものである。 本発明は液状媒体を用いるものでないから、 反応後の濾過,乾燥工程を必要としないトッ イプロセスが故れ省エネルギープロセスであ る。また本発明は粉粒状無機物質と被状ラジ 、カル開始剤とを接触させた共存下に、モノ、 - を重合させるものであるから、-- 段階い非 常に簡潔化されたプロセスであり工業生産上 極めて有利である。さらにまた、本知明は予 め被状ラジカル開始剤を接触させた粉粒状態 做物質に、モノマーを気相で連合させること によつて、政無機物質の表面にポリマーを均 一に形成することができる。

本発明において使用される砂粒状無機物質としては、水酸化物たとえば水酸化アルミニウム,水酸化マグネンウムなど、金属酸化物

ジカル重合可能なモノマーを気相で容易に効 率よく重合させ、ひいては良好な改資無機物 質を得るために、予め酸粉粒状無機物質に依 状ラジカル開始例を均一に接触させることが 個めて重要である。即ち本発明によれば、容 易に且つ効率よく無機物質をポリマーで完全 に被覆することができる。

たとえばシリカ、酸化チタン、アルミナ、酸化亜鉛、酸化アンチモン、酸化クロム、酸化飲、酸化マグネンウムなど、炭酸塩たとえば炭酸カルシウム、炭酸セクネシウムなど、ケイ酸塩たとえばケイ酸カルンウム、ケイ酸マグネンウム、ケイ酸アルミニウム、ケイ酸亜ゴランク、黒鉛などが挙げられるが、特にこれらに阪定されるものではない。

しかるに本発明においては液状ラジカル開始剤と均一に接触でき、かつ気相でモノマーショ合し無機物質の姿面に良好な姿面処理を遠成するために、粉粒状の無機物質を用いることを必要とする。かかる粉粒状の無機物質としては、一般に平均粒径がU.001μ~100μ時に0.01μ~30μのものが好ましい。なお、粉粒状無機物質の形状は針状,球状,被状,被嫌状,その他どのような形状でもかまわない。

また本発明においては初粒状無機物質にラ

tーブチルパーオキシベンソネート,tーブ チルパーオキシラウレート,tーブチルパー オキシネオデカネート,tーブチルパーオキ シイソブロピルカーボネートなど),ジャキシ ルパーオキサイド類(イソブチルパーオキサイド,オクタノイルパーオキサイド,アセチ ルパーオ 中サイドなど),パーオキシカーボネート,ジー2ーエチルヘキシルパーオ キンジカーボネート,シー5ecーブチルパーオ キンジカーボネートなど)などの過酸化物を 使用することができる。

特開昭57-102959(3)

ート・シーイソプロビルパーオキシカルボネート・シー2ーエチルヘキシルパーオキシイルパーオキサイド、オクタノイルパーオキサイド、フセチルパーオキサイド、インプチルパーオキサイドなどが良い。なお、これらの開始別は必要に応じて炭化水常、芳香族炭化水潔、シメチルフタレートなどとあわせて粉粒状無機物質との接触に供しても良い。

粉粒状無機物質に液状ラジカル開始剤を均一に接触させる方法は、一般に連合系において両者を十分に攪拌混合してやれば良い ラジカル開始剤の使用量は通常無機物質100gに対し0.1~50mi特に0.5~30miが好

次いで本発明は重合系にラジカル単合可能 なモノマーを導入し気相で更合を行う。その 重合形式は特に翻版されずパッチ式でも連続 式でもよく、撹拌も機械的あるいは施助床式 で実施できる。重合融度は微状ラジカル開始 剤が分解して反応が始まる温度であればよい。 しかしながら、低温では気相重合の反応速度が遅く生産上不利であるので、通常20~150 で好ましくは30~100℃で行う。重合圧力はモノマーが気相で重合するようにその温度で減化しない圧力が必要である。重合時間は東合量にあわせ任意に決定される。なお、運合反応は通常チン素,アルコンなどの不活性ガス等開気下で行なわれる。 本発明において使用されるラジカル譲合可

本発明において使用されるラジカル裏合可能なモノマーとしては、塩化ビニル、酢酸ビニル、ビニルビリジン、スチレン、アクリロニトリル、(メタ)アクリル酸、(メタ)アクリル酸エステルなどが挙げられ、塩化ビニルが好適に用いられるが、特にこれらに限定されるものではない。

以下、本発明で得られる表面処理無威物質が、未処理無機物質に比較して優れた物性および用途を持つていることを列配する。

従来、例えばポリ塩化ビニルに無機物質を プレンドする場合、特にみかけ比重の小さな

無機物質をプレンドする場合は無機物質の分 散性が悪いために、プレンドに要する時間が 長くかかり、その結果ポリ塩化ビニルの熱分 解を生じ、ブレンドもの物性が十分でなかつ たりして、ポリ塩化ビニルに無機物質をプレ ントするには困難を伴なう場合があつた。し かしながら、本発明で得られるポリ塩化ビニ ルで表面処理された粉粒状無機物質を使用す れば、ポリ塩化ビニル粒子と無機物質との流 動性が極めて良好になり、ロール機による准 練を行う時にロールへの巻き付き時間が短く なり、操作性が大巾に向上するとともに、ポ り塩化ビニルへの無機物質の分散性が非常に 良好となる。その結果、プレンド的の句性も 良好となる。特に無機物のみかけ比重が小さ い場合、本発明で得られるポリ塩化ビニルで 袋面処理された粉粒状無機物質は、ポリ塩化 ピニルとの相溶性が良好であるばかりでなく みかけ比重も大きくなり、その結果未処理紙 機物質に比較して、極めてプレンドしあくな

り、 さらにまた はいっと が 大きい かんに ない かん に に 塩 かん に に 塩 かん に と ない かん に に 塩 かん に 塩 かん に ない かん に 塩 物 で かん ない かん かん ない かん ない かん ない かん ない かん ない かん かん ない かん かん ない ない かん ない ない かん ない か

同様に本発明によつてスチレンモノマーを 重合して表面処理されたホワイトカーボン( シリカ)はフツ線蓄散で処理すると室型で容 易にシリカ成分を抜き取ることができ、良好 な多孔性ポーラス体を得ることができる。そ れ故に、本発明で用いる無根物質の形状・44 類及び重合させるモノマーの種類、量を変化させることにより、細孔径、細孔形を変えることができて、有用なフィルター、セパレーターなど分離膜への応用が考えられる。

#### 実施例 1

ラセン型ダブルリボンを有する機样装似を 備えた1 4 の耐圧ガラスオートクレーブをフルゴンガスで図換したのち、粉粒状で平均粒 延が2 0 μのケイ酸カルンウム 2 6 g , ポート 塩化ビニルの安定剤ジブチルスズラウレート 1 mtを仕込み十分に分散させる。ついではろよ 4 分間機体する。この後1分間を発するに 以下になる。の後1分目を変更のに がりたいたでは、反応と変更のに 大力では、塩化ビニルを変更のでは 1 かた圧を5.0 kg/cd , 反応にを600に供 たつつ、塩合終了を水内を水のが と行つた。塩合終了を水内をは を物を取り出し、 変面処理ケイ酸カルンウム 1 3 3 g を得た。全回収粉粒体中のポリ塩に

ン 5 3 9 が得られた。ポリスチレンの含量は 5. 9 量量%であつた。

#### 実施例 5

実施例3のホワイトカーボンの代わりに水酸化マグネンウム50gを用いた以外は実施例3と同様に実施したところ、表面処理水酸化マグネンウム60gが得られた。ボリスチレンの含量は16.8 重量%であつた。

1.

#### 奥施例 6

実施的3のホワイトカーボンの代わりに収録マグネシウム 5 0 8 を用いた以外は実施的3 と同様に実施したところ、装面処理関取マグネシウム 1 1 6 8 が得られた。ボリステレンの含量は 5 7 0 重量%であった。

#### 実施例 ?

実施例3のスチレンの代わりに耐酸ビニルを用いた以外は実施例3と阿様に実施したところ、装面処理ホリイトカーボン1149の 得られた。ボリ酢酸ビニルの含量は56.0 国 量%であつた。 ビニルの含量は82重量%であつた。

#### 実施例 2

央施例1のケイ酸カルシウムの代わりに平均粒径が2μの炭酸カルシウム226gを用い4時間重合を行つた以外は実施例1と同様に実施したところ、表面処理炭酸カルシウム286gが得られた。ボリ塩化ビニルの含量は29重量%であつた。

#### 実施例 3

央施例 1 のケイ酸カルシウムの代わりに平 均粒径が 1 0 μのホワイトカーボン (ンリカ ) 5 0 g , 増化ビニルの代わりにスチレンを 用いた以外は実施例 1 と同様に実施したとこ ろ、表面処理ホワイトカーボン 5 2 g が得ら れた、ボリスチレンの含量は 4. 0 重量%であ つた。

#### 実施例 4

実施例3のホワイトカーボンの代わりに二酸化チタン50gを用いた以外は実施例3と同様に実施したところ、表面処理二酸化チタ

#### **奥施例 8**

実施例3のスチレンの代わりにノチルノタアクリレートを用いた以外は実施例3と同様に実施したところ、表面処理ホワ(トカーボン185gが得られた。ボリメチルメタアクリレートの含量は730重量%であつた。

### **特許出顧人**

德山普蓬株式会社